03409 V / 03			
HEM RES INST	. 15 0101 340 B6-A1, B12-G1.	7	86
.08.75) A61k C07d	.300	OMe	
Isoflavone derivs - prepd from iretal and 3-benzyloxy-4-methoxyphenyl HO.	enyl HO OH	HO. TOH	
		) <u> </u>	
5, 7, 31-Trihydroxy-6, 41-dimethoxyisoflavone (I) and		<b>&gt;</b>	
5, 7, 31-trihydroxy-8, 41-dimethoxyisoflavone (11) are prepd	pd. OH Ö	HO	
by reaction of iretol (III) with 3-benzyloxy-4-methoxyphenyl- 11.			
acetonitrile (IV) in the presence of Lewis acid catalyst,	(4: N = H, K' = OMe	NO, HO	
condensation of resulting 2, 4, 6, 1'-tetrahydroxy-3, 4'-di-	- $II$ : $R^1 = OMe$ , $R^2 = H$ )	-{	
methoxydeoxybenzojn (V) with CICOCO.E. hydrolysis of the		<u></u>	

duct heated in H<sub>2</sub>O I hr, to give 50% (V). Stirring 1.5 g (V) in C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>N with 3.6 g CICOCO<sub>2</sub>Et 20 hr, at room temp, to give 519 mg a mixt, of (VI) and (VII). The mixt, (319 mg) reaction product heated 7 min, at 280-310°C and 4 mm Hg Thus, HCl was introduced to a mixt, of (III) 1.5, (IV) 3.0, and ZnCl, 2 g in Et2O at room temp, and the reaction progive 519 mg a mixt, of (VI) and (VII). The mixt, (319 in EtOH was refluxed 5% aq. Na2CO, 10 min, and the to give 290 mg a sublimate giving (A) and (II). methoxy-2-carboethoxyisoflavone (VII), and ecarboxylation,

carboethoxyisoflavone (VI) and 5, 7, 3'-trihydroxy-8, 4'-diresulting mixt. of 5,7,3'-trihydroxy-6,4'-dimethoxy-2-

(1) and (11) inhibit catechol-O-methyltransferase,



(2000[4])

号

. 昭和 49 冬 1 月 25日

特許庁長官 殿

1. 苑明の名称 | 薪 現 イ ソ フ ラ 米 ン 辞 集

最の現る法

2. 强 明 者

住所 果京都納恩区黎玉北4丁图 25 野地

氏名 卷 负 获 美

外3名

3. 特許田顏人

征济

双京都品川区上大時3丁自14番23号

名称 财团法人最重偏在掣

代投者 市 川 塩 二

<del>- 個- 群</del>

711 XX

# X (1)

4代 惠 人

住所 〒105 東京都港区西新語1丁目2番9号 三井製産館内 飛跃(591)の81番

(2400) 氏名

金 丸 骏 舅

49-010092

₩. ₩ \$3 ±87

1.强势の名称

針規イソフタポン論導体の製造法

8. 俗許諸家の顛削

8.発明の詳細な説明

本発明は急速活性を有する新規化合物の製造法

## ⑩ 日本国特許庁

# 公開特許公報

①特開昭 50-101360

❸公開日 昭50.(1975) 8.11

②特願昭 49-10092

②出顧日 昭49.(1974) / 25

審査請求 未請求

(全5頁)

庁内整理番号 6910 44 7169 44

**⑫日本分類** /6 E4/ 30 B0 1 Int. C1? C07D3///36# A6|K 31/34

に関するものである。 符に下配の一般共(1) 文で示される新訳化合物を、7、5×トリヒドロキシ・6、4×リメトキシイソフラボン(化合物1) かよび5、7、5×トリヒドロキシ-8、4・ジメトキシイソフラボン(化合物2)の製造法に関するものである。

化合物 1 : Y = 00H3 化合物 2 : Y = 00H3 . Y = H

上記稿を吹て示されるインフラボン誘導体は本統領者もがは本機管砂質を数定物代数数や作家 めるという一連のスクリーニングの消息にかいて アクチノミ セス・ロピオルス (Actinonyoes resocius)の項を設かよび的体から見い出したものでカテロール・0・メテントランスフェラーも(OONT)を苦し(監督する実际を必知度である。

ナなわちCOX?の観響所は外部とり往入された **アドレテリン、ノルアドレナリン等の消失速度を** 進らせ、アドレナリン、ノルアドレナリンによる 血圧上昇の延炎及び増設作用を有する事が報告さ れ、又との阻省剤には内在のカテコールアミン類 の設少によつて起るとされているウフ宛などの彼 数の治療剤となる可能性が考えられる。さらに分 製剤の材盤は凝々いわれている水モの一つに生体 アミンの義常メテル化部(カテコールアミン、セ ロトエンのメグル化伽)が脳内に産生することが 原因であると乗り仮説があり、特に分裂の谷にお ける幻覚症状の角巣はカテコールアミン類の具管 メナル化物によつて超ると公われている(文献) UE. Himwich by Amines and Schleophrenit, 1967年、Pergamon Press, Oxford)。そこで OOPTの風害剤は分裂的及びその幻覚症状の治 袋羽としての可能性が考えられる。またイソフラ **ポン鎖の抗溶血作用が材図、血畑られよつて報告** 3 n ( Agr. Biol. Chom. Vol. 32. 66 , 740 ~ 7 4 6 。 19 6 8 ) 、 さらにコレステロールの付着

-8-

があるばかりでなく生産能率も悲しく深いものである。 すなわら 本発明者らは このほ化合物を入手容易な化合物から 有機合成的 に製造する 方法を確立すべく 製器検討した結果、 ここにかかる生 環治性を有する上記インフラボン 化合物の合成 法の関係に 込むした。

即ち本勢男はイレトール(化合物を)とる・ベンジルオキシー4ーメトキシフエエルアセトニンフル(化合物 4)とをルイス酸粉森の存在下でフリーデルクラント 反応させを、4、6、5~ナンジイン(化合物 6)を生成し、ついでこれで、これが、カクェルタリオギザレートを超合させ、、7、3~トリとドロキシー6、4・ジメトキシー2・カルボニトキシイソフラボン(化合物 6)をよび、5・1、3~トリビドロキシー8、4・ジメトキシー2・カルボニトキシイソフラボン(化合物 6)をよび、5・2・カルボニトキシイソフラボン(化合物 6)のエステル基を加水分解して5、7、5~トリヒア

物即图50-101380 ② モローらによつて保管され TNB ( G.W. Moereck 6, J. Med. Chem. 1 0 (2), 154~158, 1967)、また本始明省与は先托 ドーペ脱妝酸酵素組密を化合物1カよび2につい て終射し、昔しい顕智効泉があるととを遊認し、 高血圧自然発駆ラットに役与した時、その血圧を 海下させる事を発見した。これらの夢より化合館 1 かよび 2 が高血圧症及び動脈裂化症などの病気 の治療器としての可能性又パーキンソンニスムス **痙のアーパでの治型に鉄して低減期となり得る可** 韶佳などが期待される(A.Pletschor: Abotracte. Fourth Interpational Meeting of the International Society for Weurochemistry (Tokyo)p. 184(1978);及びM.D. Muenter 6, 网筋p. 109(1978)}

まられ本先頭者らは化合物1がヒステツン即反 飲健器を設置する事を発見しているかとの事は人 の表記及びアレルギー途の治療器としての可能性 も考えられる。しかしながら天然から得られる上 蛇一般実()のインフラボン化合物は生産登に限界

---4-

キシーも、4-ジョーキシー2-カルボキシイソ フラボン(化合物 B)かよび 5、7、3-トリヒ ドコキシー8、4-ジメトキシー2-カルボキシ イソフラボン(化合物 9)を生成し、これら化合 物 B かよび 9 を放放数させることを特徴とする新 娘生類活性イソフタ ボン化合物、 5、7、3-ト リヒドロキシー6、4-ジメトキシイソフラボン (化合物 1) かよび 5、7、3-トリヒドロキシ - 8、4-ジメトキシイソフラボン(化合物 2) の製造法を提供するものである。

本発明の方法を反応式で示せば次の通りである。

(化合物を) (化合物を)

**-7-**

いられる。反応後はデオキシペンソイン(化合物 5)が通常の有機化学的手法(別えばタロマトグ ラフィー〉によって分離複製される。ついで第2 工福の新食便化反応は下配のようにして行なわれ る。すなわら第1工程で得られたデオキシベンソ ルグリオギザレート(clcocooBt)と反応させる。 反応はからはん下に18~30時間行及う。反応 密度は10~100で対すし一トはデオキシベン ソイン(化合物5)は対すし一トはデオキシベン ソイン(化合物5)に対けて過程である。 反応は10~100でで 行なう。エテルグリオギザレートはデオキシベン ソイン(化合物5)に対して過程である。 を使なう。エテルグリオギザレートはデオキシベン ソイン(化合物5)に対して過程である。 を使なう。エテルグリオギザレートはですない と反応は、20でで 行なう。エテルグリオギザレートはですない とを がは発展いられる。 変には、20でで がよりに、20でで がなり、20でで 20でで がなり、20でで 20でで 20でで

本発明の方法の解す工程は第1工程で刊られたイソフラボンカルボン酸エチルエステル(化合物6 かとび))を配合物のまる加水分解ついで加熱
脱炭酸するととからなつている。エステル(化合物6 かとび))の加水分解は通常の方法に従い通 生実施される。本発明方法においては希アルカリ

\_8-

水散散を用いて反応系が均一系となるようにアル コール、アモリンなどが好ましく尽いられる。 皮 比温度は10~100℃で反応速度を促進するた わねよび生成物が安定するとから加熱下に反応を 奥色するととが好せしい。かくしてほぼ足針的に 加水分解されて遊離カルポン駅の遊の化合物8を よびりの組合物が待られるが、この段階で分離精 製するととなく次の鋭臭敵を行なう。この貌埃徹 はカルボン酸化合図 6 および 9 の混合物を製圧下 に高温で知為処理するととにより行り心が好まし い脱灰酸迅速は \$ 6 0~400℃好をしくは 288 ~850℃である。反応時間は先成物の安定性が ら短時間で処理することが好せしく、選幣 5~3 9 分である。またとの規数酸工程では適常の規模値 独協例えばハロダン化船などを放宜用いて行なり とともでもる。かくして得られた生成物は昇華し た状態であるがこれをタロマトダラフイの手段に より分泌植製され、本発明の目的の新規イソフラ ボン化合物 1 および 2 が採収される。かくして得 られた合成イソフラポンとしての化合物 1 および 2 は天然から得られたものと同一の生物活性を有 している。以下災害利について説明する。

## 兴场例1

<u>約2,4,6,5-テトラヒドロキン-5.4-</u> リメトキデオキシベングイン(化合物3)の合成

#### -11-

(110~230メグシニ)を充炭剤としてカラ

## \* \* \*

(海歌DHSO-D6 JASD型雜字)

2-カルがエトキシのメチル、9.00だ中央の

t ( J=82g )

もる事がわかつた。

2 - カルポエトキシのメケル、9.02 が中央の

z (-1=8Hg )

簡徴比注(9.00))1: (9.02) 2, である。
(0.5,7,5-トリヒドロキャー6,4-ジメトキ
シイソフラボン(化台密))ならびに5,7,5トリヒドロキャー9,4-ジメトキャイソフラボン
(化台物2)の合成。

特別昭50-101360例 を示す海状物質として防期化合物を1.69を得た。 収率59岁(イントール挟算)

リ M R スペクトル ( 容称、 ODOC3 とアセトン、 t M 8 内部群準 )

6.26. 8, 8 H ( - 00H5 )

6.16 B, 8 H ( - 00H3 )

4.98 6, 1 5 (0-5, 5)

3.10~5.33 m, 3 H (0-2, 8, 6 E)

(3) 6, 7, 3 - トリヒドコキシ-6, 4 - ジメトキ シ-2 - カルボエトキシイソフラポン (化合物 6) ならびに 5, 7, 3 - トリヒドロキシ 8, 4 - ジメ トキシー2 - カルボエトキシイソフラボン (化合 物 7) の合取

部配の何工程で得たデオキンベンソイン(化合物5)1.5%、エチンタロングリオギザレート3.6%をピリジン20対代能かし、設持しつつ電温に20時間放展する。その後的破エサン100対象
別と溶液を分級ロートに移し、5%温敏水溶液、水で低次洗浄し、芒硝で乾燥炎鮮鮮を割去すると
強型1.6%を得る。よれをMerk, Kiecelge260

#### -- 1 2--

経開器鉄として CHCL3 / MooE, 100/1 の流 合務線を用い、 4 容服開して下記の2 つの生成物 を利た。複性の低い生成物は化合物(i)。 № 175° ~ 17 でもる。

アセトン、ローヘキサンより移結品とて実色の 額属11四が移られた。

とれの T V. IR. HKB, 渓盆の各スペクトルデ

ータならびに mp. は天然の 3.7,3 - トリヒドロキシー 6,4 - ショトキシインフラボンのそれ時に一致する。

審性の高い生成知は化合物(2) mp. 1990~200°である。ペンゼンより再始最して黄色い稻品28 对が得られた。これのⅡ▼、IR、 \$MR、 質重 の スペクトルならびに mp. は灭然の5、7、3~トリニドロャシー8、4-シメトキシイソフラボン のそれ労に一致した。

未変カルボン般器台幅が160中国収された。

毎興 昭50-101360(5)

5. jj	Ŕ,Ŕ	奈奴の	2日数		
a)	眀	飙	裔	1	an
(2)	Ø		函~	 1	通
(\$)	폿	ŦŦ.	状	1	1
(4)	N	旁刷	本	1	湎



6. 剪記	以外の発明	<b>诸</b> ,代理人
山奈	明 各	1
	色所	北南道北坡市所区英的内辖町1丁目1世
	氏 名	<b>基</b>
	住 別	北海道和城市中央区北2条运20762回8
	灰名	正 条 置
·	住所	取京都品川区東五氏組る丁目1番11号 ニニーフジマンション7C1:4
	氏 名	<b>约</b>
(2) 代	现 人	- n
	. 發所	東京部港区西級級1丁目2番9号 三非物遊館内
	氏名	W h 2 *

氏名 顿 内 忠 失 则 所 决 既 孝 如 一 同 所 泰 田 曾 二 ( )

特許法第17条の2の規定による趙正の掲載 昭和 49年時期第 10092 号(特開昭 ら0-101360号 昭和 50年 8月11日 発行公開神許公保 50-1014号掲載 については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。

臨制 紀典	庁内競型委号
	7/69 4C 6408 4C
	做制 紅勢

### 手板锅正密(自强)

据和 5 6 年 3 月 8 8 日 .

符件分页管 殿

1. 事件の要示

图和 48 年特阶级 第30092 号

2. 発明の名跡

(6645) 氏名

舒張インフラボン誘導体の急遽訟

- 2. 検託をする者 が付ものは係 ちかい添え。
   技 所 軍算都品川区上大等3丁母14多まる号
  - 名 称 解固旋人食热物化学研究会

4. 代 是 人 學 105 建 所 東京知遊区海転権 1 T @ 1 2014

字 105 法 所 東京部常区世新提し丁目1番15号 物度ビル別数 電話(S6110261

八木田

ā É

5. 裕正の対象

明細書の発明の評細な説明の書

#### る補産の内容

- (1) 弱細智能2款下から第2行の「メテルトランスフェラーセ」を「メサルトランスツェラーセ」と模正する。
- (8) 周書第16英角10打~11打の「好まし い」を「段ましい。」と補正する。

- (6) 両警部13 東第11 行の「番板」を「指版」」 と他正する。